Japanese Patent Laid-Open No. 59989/1976

Laid-open Date: May 25, 1976

Title of the Invention: Production Process of Crystalline Polyvinylcyclohexane

Application No.: 49-133186

Date of filing: November 21, 1974

Applicant: Mitsui Petrochemical industries Co. Ltd.

Inventer: Nobuyuki TAKEDA (1)

Int.Cl.: C08F 10/14

Claims:

1. A process for producing a crystalline polyvinylcyclohexane, which comprises polymerizing vinylcyclohexane using a catalyst composed of a reaction product (A) of an organic aluminum compound with a hydroxyl group-containing organic compound represented by the general formula, R(OH)_n, in which R is a hydrocarbon group having no polar group and n is an integer of 1 or greater, or water and a titanium compound (B).



特 許 願(1)

国和 49年 11月 21日

特許庁長官 斎 葉 英 雄 峻

1. 発明の名称

も1/04-7559 結晶性ポリビニルジクロヘキサンの製造方法

2. 爱 明 光

(‡ m

山口県岩岡市尾郡町二丁目49番8号

氏 名

盆 笛 信 芝(外1名)

3. 特許出願人

ほ 所 東京都千代川区役が以三丁目2番5号

名 称 (588) 三井石油化学工業株式会長の

代表者

鳥 唐 保 治

4. 代 理 人 〒100

住 东

東京都千代田区霞が関三T目2 三井石油化学工業株式会社内 発 な

FE 4

(7049)山 口 和電話 東京580-2019

明細書

1. 差明の名称

結晶性ポリピニルシクロヘキサンの製造方法

⑤ 2. 特許請求の範囲

有機アルミニウム化合物と一般式 R(OH)。

(ただし R は極性器のない炭化水素薬、 n は 1 以上の整数)で表わされる水酸基含有有模化合物または水との反応物(A およびチタン化

- 6物間からなる触媒を用いてビニルシタロへ キサンを重合させることを特徴とする結晶性 ポリビニルシクロへキサンの製造方法。
 - 3. 発明の詳細を説明

本発明は、結晶性ポリピニルシクロヘキサンの製造方法に関する。

ポリビニルシクロヘキサンは耐熱性および 誘電性に優れ、耐熱絶破材料、高周放用絶較 材料として有用である。結晶性ポリビニルシ 19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 51-59989

43公開日 昭51. (1976) 5.25

②特願昭 4P-133186

②出願日 昭49.(1974)11.21

審査請求 未請求

(全4 頁)

庁内整理番号

1377 4t

620日本分類

26(1)B3/ 26(1)A272./ 51) Int. C12.

COSF 10/14 COSF 4/64

クロヘキサンは、通常のαーオレフインの喰合と同様、チーグラー像合によつて製造することができる。たとえば四塩化チタンや三塩化テタンの如きチタン化合物と、トリアルキルアルミニウムやジアルキルアルミニウムとかった。というながら一般のαーオレフインのでは、単立しながら一般のマーオレフインのでは、単立により、生成シクロヘキサンのでは、単立にないが、生成する異性体が触媒を呼ばれている(ソビエトブラスチックス &4 1,7ページ、1967年)。

本発明者らは、単量体の異性化皮応を抑制して高収率でポリマーを生成する方法について説意検討した結果、本発明に到達したものである。 すなわち本発明は、有級アルミニウム化台物と一般式R(OH)n(ただしRは極性基のない炭化水紫姜、nは1以上の整数)で表わされる水

特郎 昭51-59989(2)

酸基含有有機化合物をたは水との反応物以およびナタン化合物四からなる短準を用いてビニルンクロへキサンを複合させることを特徴とする
結晶性ポリビニルンクロへキサンの製造方法である。

ത

一般のαーオレフインの歳合にむいて、チーグラー触媒にアルコール、フェノール、水などを加えることは公知である。しかしながらその場合にむいては、アルコール、フェノール、水などの添加によって触媒活性が下がるのみなら、生成するボリマーの分子費も低下することが知られている。これに対し、本線にむいては代合物R(OB)nを予め有機アルミニウムとによっては分別と反応させたものを用いることによって、ボリビニルシクロへキサンの収録が著しいう予想を加入するのみならずその分子費も増大するという予想外の結果が得られたものである。

本発明においてとくに重要なことは、水穀基 含有化合物の選択とそれを有級アルミニウム化 合物と予め反応させることの2点にある。さら に详述すると前記R(OH)。 の3は便性務のない炭化水素基でなければならず、カルポキシル基やアミノ基等の他の優佳基を有するものでは 実際上効果は認められない。またR(OH)。または水をチタン化合物と反応させたり、チタン 化合物と有機アルミニウム化合物の混合物に瘀 加しても改良効果はほとんどない。

R(OH)_n の具体例としては、メタノール、エタノール、189ープロパノール、 nープタノール、189ープロパノール、 nープタノール、180ープタノール、 secーブタノール、 で ertープタノール、 nード デンルアルコール、エチレングリコール、 グリセリン、クロルエチルアルコール、 シクロへ キサノール、 ペンジルアルコールをどのアルコール類、フエノール、 oークレゾール、 ロークレソール、 コークレソール、 オンレノールをどのフエノール類を挙げることができる。

これら水酸基含有有機化合物あるいは水と反応させるべき有機アルミニウム化合物としては、 トリエチルアルミニウム、トリインプチルアル

ミニウムなどのトリアルキルアルミニウム、ジェチルアルミニウムモノタロリド、ジイソプチルアルミニウムモノクロリドなどのジアルギルアルミニウムモノハライド、ジェチルアルミニウムハイドライドが通しており、とくにトリアルキルアルミニウムがもつとも好ましい。

水酸基含有有機化合物あるいは水は、有機アルミニウム化合物1 モルに対し、0.2 ないし0.8 モル、とくに0.4 ないし0.7 モルの範囲で用いるのが好ましい。すなわち水波差含有有機化合物あるいは水の添加量が前記範囲より少ないと重合活性の向上は重かであり、またその使用量を過度に増やしていくと活性が低下するためである。

本発明で用いるチタン化合物としては、ハロゲン化チタン、たとえば四項化チタン、四癸化チタン、三塩化チタンが適しており、とくに三塩化チタンがもつとも好ましい。三塩化チタンは肉知の如く四塩化チタンを種々の方法で還元

したものが用いられる。

産合格媒はとくに用いる必要はないが、反応 に影響を及ぼさない不活性結果、たとえばペン タン、ヘキサン、ヘブタン、オクタン、シクロ ヘキサン、メチルシクロヘキサン、灯油などの 炭化水素を用いるのが好ましい。

チタン化合物の酸度は1たいし100ミリモル / & 程度、また有級アルミニウム化合物はチタン化合物1モルに対して通常1ないし50モル、 好ましくは1ないし10モルの範囲で用いる場合に 医合体性が高い。

通常、重合品度は20ないし150で、 好ましくは50ないし100で、 また反応時間は5ないし20時間温度が一般的である。 風合に当つて、有徴アルミニウム化合物とR(OH) n または水との反応物、チタン化合物、単酸体などの泰加順序は任意であるが、一般には重合治療中にチタン化合物をよび有機アルミニウム化合物とR(OH) n または水との反応物を添加して触感を調がし、しかる後ピニルシクロへキャン

を加えて所定温度に一定時間保つ方法がとられる。 反応終了後はメタノールなどを添加することによつて触疎を不活性化した後、戸別することによつてポリマーを単様することができる。 次に実施例によりさらに詳細に説明する。

実施例1

nーヘブタン45mgにトリイソブテルアルミニウム 22.5ミリモルを唇解させ、更にイソブテルアルコール 11.25ミリモル を加えて反応させた。 次にnーヘブタン 125mgに「100s 7.5ミリモルを加えて選評しながら分散させ、とれに上記の反応混合物を加えて破蹊を構設した。 更にビニルシクロヘキサン B0mg を加えて80℃に昇温した後 7時間反応させた。 メタノールを加えて東合を停止したのち、80℃で表別してのち、80℃で表別して必要して粉末状ポリマーを92%の収率で得た。四塩化炭素中 35℃におけるボリマーの「カ」(40/9)は1.70、 X線回折でしらべた粉末状ポリマーの結晶化炭は約60%であつた。

ヘキサン 80m を加えて80 でに昇風し、7 時間反応させた。メタノールを加えて威合を停止し、80 でで乾燥して待られるポリマーの収率は50 %、(7) ($a\ell$ / θ)は1.50 であつた。

⑤ 比较例3

nーヘブタン 170mlにTicl。 7.5 ミリモル、トリイソプチルアルミニウム 22.5ミリモルを加えた凌、イソプチルアルコール 11.25ミリモルを加え触媒を調製した。その後、比較例2同様の重合を行つたところ、ポリマーの収率は56%、(n)は1.55であつた。

突成例 4~8

イソフチルアルコールの代りにnーブタノール、tertーブタノール、 フエノール、水を使用した以外は実施例1と同様な方法で成合、後処理を行い、妥2のような結果を得た。

灭拍例2~3、比较例1

トリイソプチルアルミニウムとイソプチルアルコールとの割合を表1記載のよう化した以外 は実施例1と同様な方法で兼合、後処理を行い、 表1のような結果を得た。

没 1

•	180-C, 1,0H	ポリマー収率	(4)
	· AgiBu,	(%)	(28/4)
比較例1	O .	5 U	1.54
灾商例2	0. 5	7 0	1.62
実施例1	0. ' 5	9 2	i. 7 0
英應例3	0. 7	ម 5	1. 9 G

比較例 2.

nーへブタン 170ml KTiCls 75ミリモルを加えて触拌しながら分散させ、これにイソプチルアルコール 11.25ミリモルを懸加し、更にトリイソプチルアルミニウム 22.5ミリモルを加えて触碟を調製した。次にピニルンタロ

75

	化合物	ポリマー収率 (%)	(0.6/8)
実施例4	コープタノール	8 3	1.78
. 5	tert -プタノール	. 76	1. 7 5 ·
6	エチレングリコール	_. 7 4	1.7 2
7	フエノール	7 9	1. 7 B
8	*	. 86	2.06

出額人 三并石油化学工業朱式会社 代理人 山 口 和

特명 昭51-59989(4)

通

- 6. 前記以外の発明者

##*₱ク ミッノ* 広島県大竹市海園一丁目2番3号 ** E0ジ 安